## STABILISED ANTIBODIES

Publication numbe	r: JP7502497 (T)	Also published as:
Publication date:	1995-03-16	WO9308837 (A1)
Inventor(s):		ZA9208296 (A)
Applicant(s):		US5654403 (A)
Classification:		SG47905 (A1)
- international:	G01N33/531; A61K39/395; A61K47/12; C07K1/34; C07K16/00; C07K19/00; C12P21/08; A61K38/00; G01N33/531;	JP2881499 (B2)
	<b>A61K39/395; A61K47/12; C07K1/00; C07K16/00; C07K19/00; C12P21/08;</b> A61K38/00; (IPC1-7): C12P21/08; A61K39/395; C07K1/34; C07K16/00; G01N33/531	more >>

- European: A61K39/395S; C07K16/00 Application number: JP19930507258T 19921027

Priority number(s): WO1992GB01970 19921027; GB19910022820 19911028

Abstract not available for JP 7502497 (T)

Abstract of corresponding document: WO 9308837 (A1)

The invention relates to a stabilised immunoglobulin composition comprising at least one immunoglobulin together with a stabilising amount of a chelator of copper ions such as EDTA or citrate. Preferably the immunoglobulin is an antibody, for example a recombinant CDR-grafted antibody against the CDw52 antigen, most preferably CAMPATH-1H. The invention also relates to a process for enhancing the stability of an immunoglobulin which comprises subjecting the immunoglobulin to a purification procedure capable of removing copper ions therefrom. Preferably the immunoglobulin is rendered substantially free from detectable copper ions, for example on atomic absorption spectroscopy.

Data supplied from the *esp@cenet* database — Worldwide

## (19)日本国特許庁(JP)

# (12) 公表特許公報(A)

# (11)特許出願公表番号

# 特表平7-502497

## 第3部門第2区分

(43)公表日 平成7年(1995)3月16日

(51) Int.Cl.*	識別記号	庁内整理番号	FI
A 6 1 K 39/395	w	9284 - 4 C	
C07K 1/34			
16/00		8318-4H	
G01N 33/531	В	8310 - 2 J	
// C12P 21/08		9161-4B	
			審査請求 未請求 予備審査請求 有 (全 9 頁
(21)出願番号	特願平5-507258		(71)出願人 ザ・ウエルカム・ファウンデーション・リ
(86) (22)出願日	平成4年(1992)10月	₹27日	ミテッド
(85)翻訳文提出日	平成6年(1994)4月	₹27日	イギリス国、エヌダブリュ1・2ピーピ
(86)国際出願番号	PCT/GB92/	01970	ー、ロンドン、ユーストン・ロード 160
(87)国際公開番号	WO93/0883	3 7	ユニコーン・ハウス
(87)国際公開日	平成5年(1993)5月	13日	(72)発明者 スミス、マージョリー
(31)優先権主張番号	9122820. 5	5	イギリス国、ビーアール3・3ビーエス、
(32)優先日	1991年10月28日		ケント、ベッケンハム、ラングレイ・コー
(33)優先権主張国	イギリス(GB)		ト(番地なし)
(81)指定国	EP(AT, BE,	CH, DE,	(72)発明者 リベロスーロジャス、パレンティナ
DK, ES, FR.	GB, GR, IE, I	T, LU, M	イギリス国、ビーアール3・3ビーエス、
C, NL, SE), A	U, CA, JP, U	S	ケント、ペッケンハム、ラングレイ・コー
			ト(番地なし)
			(74)代理人 弁理士 鈴江 武彦 (外3名)

# (54) 【発明の名称】 安定化抗体

## (57)【要約】

この発明は、少なくとも1種の免疫グロブリンを、EDTAもしくはクエン酸塩のような銅イオンキレート 利の安定化量と共に含有する安定化免疫グロブリン組成物に関する。好ましくは、免疫グロブリンは、例えば CDw5 2 抗原に対する組換え CDR - グラフト化抗体のような抗体、最も好ましくはCAMPATH-1Hである。この発明はまた、免疫グロブリンの安定性を増強する方法であって、免疫グロブリンに、それらから銅イオンを除力のである。好ましくは、免疫グロブリンは、例えば原子吸光分光分析で検出可能な銅イオンを実質的に含有しないものとなる。

#### 請求の範囲

- 1. 少なくとも1種の免疫グロブリンを、安定化量の解イオンキレート剤と共に含有する安定化免疫グロブリン組成物。
  2. 免疫グロブリンがクラスIgGの免疫グロブリンである請求の範囲第1項記載の組成物。
- 3. 免疫グロブリンが組換えCDR-グラフト化抗体である請求の範囲第1項または第2項に記載の組成物。
- 4. 抗体が、CD2、CD3、CD4、CD5、CD7、CD8、CD11a、b、CD18、CD19、CD25、CD33、CD\*52 またはCD54抗原に対する抗体である糖求の範囲第3項記載の組成物。
- 5. 抗体がCD▼52 抗原に対する抗体である請求の範囲第 3項記載の組成物。
- 6. 抗体が CAMPATE-LE である節求の範囲第5項記載の組成物。
- 7. 銅イオンキレート剤がエチレンジアミン四酢酸である 請求の範囲第1項ないし第6項のいずれか1項に記載の組成 物。
- 8. 銅イオンキレート剤がクエン酸イオンである請求の範囲第1項ないし第6項のいずれか1項に記載の組成物。
- 9. 非経口投与に適した液体製剤の形態にある請求の範囲 第1項ないし第8項のいずれか1項に記載の組成物。
- 10. 非経口投与に適した液体製剤に戻すことに適合する凍 結乾燥形態にある請求の範囲第1項ないし第8項のいずれか 1項に記載の組成物。

# 明 知 曹

#### 安定化抗体

この発明は、分解、特に保存時および使用に先立つ処理の 際の分解に対する免疫グロブリンの安定化に関する。

抗体もしくは免疫グロブリンは、二官能性タンパク分子である。異なる抗体の間で高度に変化し得る一方の部位は、第二の定常部位が細胞のFC受容体への結合の要因であり、また補体を活性化するのに対し、抗原、例えば生体が遺馮し得る多くの異なる感染因子に結合する要因である。このように、抗体は、外来微生物およびウイルスの破壊における哺乳動物の免疫応答の生体成分を代表する。

抗原を用いて動物を免役することで、異なる特異性および 親和性を有する異なる抗原の療生が生じる。したがって、免 変動物から得られる抗血清は異種抗血清であり、多くの異な るリンパ球クローンによって産生される抗体プールを含む。 このようにして得られる抗体はポリクローナル抗体と呼ばれ、 このポリクローナル性は、診断アッセイおよび治療用途での 抗体の使用における主な欠点であった。

1975年、Kohlerおよび Wiliteia (Nature, 1975, 256, 495-497) が、抗原で免疫したマウスからの脾臓細胞とネズミミエローマ株の細胞との融合の成功を報告したとき、大きなステップが前方に踏み出された。ハイブリドーマと呼ばれる得られた雑種細胞は、脾臓細胞由来の抗体変生能力を有し、ミエローマ細胞に由来して連続増殖性である。各ハイブリドーマは、元の抗原の特定の決定基に対する単一の抗体を合成

- 11. 保存時の分解に対する免疫グロブリンの安定化への鍋イオンキレート剤の使用。
- 12. 鋼イオンキレート剤がエチレンジアミン四酢酸である 請求の範囲第11項記載の使用。
- 13. 鋼イオンキレート剤がクエン酸塩である請求の範囲第 11項記載の使用。
- 14. 抗体がCD #52 抗原に対する組換えCDR・グラフト 化抗体である請求の範囲第11項ないも第13項のいずれか1項 に記載の使用。
- 15. 抗体が CAMPATE-IB である請求の範囲第14項記載の使用。
- 16. 免疫グロブリンに、それらから網イオンを除去することが可能な精製手順を施すことを包含する免疫グロブリンの 安定性の増強方法。
- 17. 精製手順が、リン酸緩衝液を含有するシアン化カリウムに対する透析と、それに続く、網をシアン化鋼として除去するためのゲル濾過である請求の範囲第16項記載の方法。
- 18. 実質的に銅イオンを含有しない精製免疫グロブリン。
- 19. 原子吸光分光分析によって網を検出することができない精製免疫グロブリン。
- 20. CD ■52 抗原に対する組換えCDR-グラフト化抗体 である請求の範囲第18項または第19項に記載の免疫グロブリン。
- 抗体が CAMPATH-IF である請求の範囲第20項記載の免疫グロブリン。

し、分泌する。培養物中の全ての細胞が同一である、すなわちそれらが独特の抗体腫の合成に必要な遺伝情報を育していることを確実にするために、細胞融合の結果得られたハイブリドーマのクローニングおよびサブクローニングを行なう。このように、クローン化ハイブリドーマは、同種抗体もしくはモノクローナル抗体を産生する。

ハイブリドーマ科学の利点は深遠である。各脾酸から生起する多くの雑種を目的の抗原に対する抗体の産生能力についてスクリーニングし、わずか数種を選別するため、純粋ではない抗体を用いて免疫し、さらには特異抗体を得るるとはもの可能である。この細胞株の不死性は、よく特徴療法とされた同種抗体を、特に病理学的疾患の診断および免疫療法を含む種々の用途に無限に供給して使用することを可能にすせばをの用途に無限環境におけるそのような抗体の育用性を含むでして、臨床環境におけるそのような抗体の育用性極いと、抗体の発現(抗グロブリン反応)によってあるとががある。といいでは、これが治療を妨害したりすることがある。

抗体分子は、鎖間のジスルフィド結合によって互いに保持される 2本の軽鎖と 2本の重鎖とからなる。各々の軽鎖はジスルフィド結合によって重鎖に連結し、 2本の重鎖はジスルフィド結合によって重いに連結している。各重鎖はその一端に可変ドメインとそれに続く幾つかの定常ドメインを有し、各軽鎖はその一端に可変ドメインを、他端に定常ドメインを有する。軽鎖可変ドメインは、重鎖の可変ドメインと並列し

ている。軽鎖定常ドメインは、重鎖の第1定常ドメインと並列している。重鎖の残りの定常ドメインは、互いに並列している。軽鎖および重鎖の定常ドメインは、抗原に対する抗体の結合には直接関与しない。

軽敏および重鎖の対の名々の可変ドメインは、抗原結合部位を形成する。これらは、各ドメインがフレームワーク領域を合む同様の一般構造を有する。このフレームワーク領域は、その配列が比較的保全され、3つの相補性決定領域(CDR)によって連結される4つの領域からなる。4つのフレームワーク領域はβ・シート・コンホメーションを大幅に取り入れ、CDRはβ・シート構造を結合し、時にはその一部を包含するループを形成する。CDRは、フレームワーク領域によって非常に接近した状態に保持され、他のドメインからのCDRと共に抗原結合部位の形成に寄与する。

ネズミモノクローナル抗体の使用において、ヒト抗マウス 抗体反応の誘発は、ネズミ起源の定常ドメインおよび 4つの フレームワーク領域によるものである。したがって、この問題は、 2種類の基本型の変性抗体の開発によって処理されて いる。第1の類はキメラ抗体と呼ばれ、ネズミ定常ドメイン のみがヒト起源の同等ドメインによって置換されたものであ る(Morrisea et al, P.N.A.S., 1984, 81, 6851-6855;

Boulianne <u>et al</u>, <u>Nature</u>, 1985, <u>314</u>, 268-270;および <u>Neuberger et al</u>, <u>Nature</u>, 1985, <u>314</u>, 268-270)。第2の型は、ネズミ定常ドメインおよびネズミフレームワーク領域が全てヒト起源の同等ドメインおよび領域によって置換さ

れたものである。この第2の型の変性抗体は、ヒト化もしくはCDR-グラフト化抗体と呼ばれている(Jones et al., Nature, 1986, 321, 522-525;および Rischmans et al., Nature, 1988, 322, 323-327)。

完全な臨床研究に十分な量の抗体を産生させるためには、 効率のよい組換え発現系を利用することが望ましい。ミエローマ細胞は、抗体産生および分泌に特殊化した天然ホストを 代表するものであるので、これらから誘導された細胞系が組 換え抗体の発現に用いられている。時には、免疫グロブリン 調節要素周辺に基づく複合ベクターの設計が必要となり、大 きく変化し得る最終発現レベルが報告されている (Winter et al, Nature, 1988, 332, 323-327; Wiedle et al, Gene, 1987, 60, 205-216; Naksiani et al, Bio/Techno 1987, 1989, 7, 805-810;および Gillies et al, Bio/Techno 1087, 1989, 7, 799-804)。

抗体について提案されている他の型の発現系には不死化ヒトB細胞が含まれる(Rice et il. Proc. Nati. Acad. Sci. USA. (1982) 79. 7862-7865)が、一般に収率が低く、安定な細胞系を確立することが困難である。 E. coliがF 、フラグメント(Sterraおよび Pluithum, Science, (1988) 240. 1038-1041)もしくは一重鎖抗原結合分子(Bird et il. Science, (1988) 242. 423-426)の発現に用いられているが、現時点ではこの系において完全な免疫グロブリンは産生されていない。しかしながら、抗体は、チャイニーズハムスター卵巣(CHO)細胞のような組換えタンパク質の産生

で公知の哺乳動物発現系においてうまく産生されている。

治療もしくは診断のいずれかの用途に用いられる精製抗体の産生においては、抗体が、保存時並びに抗体の安定に悪影響を及ぼし得る種々の化学物質に対して十分に安定であることが重要である。この発明は、痕跡量の銅(Cu<sup>++</sup>)が保存時の免疫グロブリン分子に対する脱安定化作用を育し、この作用が免疫グロブリン分子を適切な鋼イオンキレート剤と一緒に処力することにより除去し得るという驚くべき発見に基づいている。

驚くべきことに、免疫グロブリンが原子吸光分光分析のような通常の技術で検出し得る量の郷を含有しない場合であっても、綱イオンキレート剤の存在が免疫グロブリン分子に対する安建化作用を示すことがあることも見出されている。特定の理論で区切りをつけることを望むものではないが、原子吸光分光分析のような技術の検出限界を下回る量の鍋イオンの存在が、適切なキレート剤を添加することにより除去することができる免疫グロブリンに対する脱安定化作用を依然として育している可能性がある。

この発明は、少なくとも1種の免疫グロブリンを、安定化量の鋼イオンのキレート剤と一緒に含有する安定化免疫グロブリン組成物を提供する。

この発明はまた、免疫グロブリンの保存時の分解、例えば 網イオンの作用の結果としての分解に対する安定化への網イ オンのキレート剤の使用を提供する。

痕跡量の銅イオンが免疫グロブリンに対する脱安定化作用

を有するという事実は、安定性の見地から、免疫グロブリンが最少可能量の銅イオンを含有することを確証するという利点があり得ることをも意味する。さらなる側面によると、この発明は、実質的に銅イオンを含有しない精製免疫グロブリンを提供する。特に、この発明は、原子吸光分光分析のような通常の技術を使用しても銅を検出することができない免疫グロブリンを提供する。

この発明はまた、免疫グロブリンの安定性を増強する方法であって、免疫グロブリンに、それらから網イオンを除去することが可能な精製手順を施すことを包含する方法を提供する。特に、この手順は、原子吸光分光分析のような通常の手続きの使用によっては免疫グロブリン中に網を検出することができないようなものであるべきである。網は、タンパク精製の分野において公知の通常の手順、例えば、シアン化カリウム含有リン酸緩衝波に対する透析とこれに続くゲル濾過で網をシアン化網として除去する手順(例えば、Baker and Bullquist, J. Biol. Chem., 253, 844-845 (1978)を参照)によって、免疫グロブリンから除去することができる。

用することがより好ましい。

この発明は、特には組換え抗体の安定化、最も詳しくは半メラ抗体もしくはヒト化(CDR-グラフト化)抗体の安定化にその用途を見出す。これらの詳細な例には、CD2、CD3、CD4、CD5、CD7、CD8、CD11a、b、CD18、CD19、CD25、CD33、CD54に対するキメラもしくはヒト化抗体および、特に、CD\*52 抗原に対するヒト化抗体、例えば CAMPATB-1B (CAMPATB はウェルカム企業グループの商標)が含まれる。さらなる例には、種々の腫瘍細胞マーカー抗原に対するキメラもしくはヒト化抗体が含まれる。

一般に、免疫グロブリンは、早期段階、例えば精製中もしくは精製直後に、金属イオンキレート剤と処方される。免疫グロブリンの産生手順は、一般に、クロマトグラフィおよびノまたはゲル濾過カラムによる精製を包含する。キレート剤は、精製手順の都合のよい段階、例えば、精製手順の終了時に免疫グロブリン中にキレート剤が残留するように、最終カラムの段階で添加することができる。その代わりに、キレート剤は、精製に続く適切な段階で添加することができる。連結乾燥の前に添加する。

免疫グロブリンに添加するキレート制のレベルは、存在するいかなる網もキレート制に結合し、それにより免疫グロブリンの脱安定化においてそれらが無効になることを保証するようなものである。用いられるキレート制は、目的とする免

きる。投与経路は、静脈内、筋肉内、皮下および腹腔内注射もしくは送達を含む所定の非経口投与である。キレート制は、保存および配布または最終用途のいずれかを目的とするいかなるタイプの免疫グロブリン製剤にも組み入れることができる。 医薬製剤は一般に、興結乾燥製品の場合にはもどされて、単位投与量当り有効治療投与量の免疫グロブリンを含有する。 ヒト化抗体 CAMPATB-18 の場合には、液体製剤またはもどされた凍結乾燥製剤は、好ましくは抗体 0.5ないし20mg/m1、好ましくは 2mg/m1もしくは10mg/m1を含有する。

この発明を以下の例によって説明する。

#### *[9*] 1

上記 CAMPATE 18 の溶液 0.5m 1 を特定の添加物と共に収容するパイアルを、無菌条件下において、 +37  $\mathbb C$   $\mathbb C$  ( 週間インキュベートした。この期間の最後に試料をサイズ排除  $\mathbf H$   $\mathbf P$   $\mathbf L$   $\mathbf C$   $\mathbf$ 

後グロブリンの最終用途に対する悪影響を持たないように選択されるべきではあるものの、この発明は目的とする免疫グロブリンの最終用途に関係なく適用することができる。例えば、治療用途を目的とする抗体の場合には、キレート刺はそれが存在するであろうレベルで毒性作用を示すべきではない。

特に好ましい金属イオンキレート制は、エチレンジアミン四酢酸(EDTA)であり、これは、典型的には、0.05mMないし 5mMのレベルで免疫グロブリンに添加することができる。ヒトへの投与を目的とする免疫グロブリンの場合に、EDTA 0.1mMのレベルは、しばしば免疫グロブリンの安定化に十分なものであるが、 2mMまで、もしくはそれ以上のレベルは生理学的になんら問題を示さない。代わりの金属イオンキレート削は、好ましくはアルカリ金属クエン酸塩の形で用いられるクエン酸イオン、例えばクエン酸ナトリウムである。

治療用途を目的とする免疫グロブリンは、一般に、医薬製剤の形態で患者に投与される。そのような製剤には、免疫グロブリンに加えて、生理学的に許容し得る担体または希釈剤が、おそらくは1種以上の他の薬剤、例えば他の免疫グしくは抗生物質のような悪剤と混合して、好ましつまれる。適切な担体には、生理食塩水、リン酸緩衝生理食塩水がか合まれるが、これに限定されるものではない。これに入えて、免疫グロブリンを連結乾燥し、必要に応じて使用するために上述の緩衝水溶液を添加することによりもどすことで

「ピークC」(約50Kの分子量を有する抗体の主要分解生成物によって形成されるピーク)の形成の程度により評価した。

表 1

舐 加 物	<b>1</b> ビ−2C
なし	12%
なし(+4℃での保存)	2 %
Cu <sup></sup> (10ppm)	28%
EDTA (2mM)	<1%
1,10-フェナントロリン (10mM)	3%

鋼は $CuCQ_2 \cdot 2H_2$  Oとして、 1.10-フェナントロリンは 2% ( v/v ) エタノールを含有する水溶液として添加した。

これらの結果は、銅が、対照と比較して、抗体の分解の程度を増強することを示している。EDTAの添加は、他の金属イオンキレート剤である I,10-フェナントロリンが分解を相当程度減少させるのに対して、実質的に分解を排除する。

#### *6*41 2

表 2

рн <b>%</b> Е-/C	* ピークC		
	Cu	EDTA	緩衝液
6.0	1.75	0.38	0.69
6.4	2.94	0.34	0.72
6.8	5.31	0.51	1.12

この結果は、PHの増加に従い、CAMPATE HOの分解に及ぼす鋼の作用が高まることを示している。鋼を添加しない場合においても、PHの増加に従って%ピークCの増加が見られる。EDTAの存在下では、CAMPATE HO分解は抑制される。

#### 例 3

この例は、例1において言及されるタイプのCHO細胞で 産生される CAMPATE IE の2種類の異なるバッチ(リン酸緩 衝生理食塩水中10mg/m1)を用いた:バッチ1は原子吸 光分光分析の測定による検出可能なCu²+を含育せず、バッチ2は 1m1当り0.04μgのCu²+を含育する。 両バッチの 試料をリン酸緩衝生理食塩水中に 1mg/m1に精釈して、 50mM炭酸水素アンモニウムに対して 4℃で24時間徹底的に 透析し、さらにバッチ2に 1mM EDTAを添加して銅の 作用を除去した。 両バッチのアリコート 200μ1を 4、10、 20、30、40、50および62℃で24時間インキュベートし、分解

を例1に記載されるようにサイズ排除クロマトグラフィーにより評価し、全溶出タンパク質に基づく「ピークC」の形成の程度として創定した。

Cu<sup>2+</sup>を含有するものと測定された。この例並びに以下の例

において、抗体試料の網合量はフィリップスPU9400 X原子吸光分光光度計を用いる原子吸光分光分析により測定した。この方法の検出限界は約0.03 μg Cu/mlなので、「検出可能な網を含有しない」と称する試料は「m1 当り0.03 μg未満のCuを含有する。この CAMPATH 18 の試料をリン酸緩衝生理食塩水中に 1mg/m1となるように希釈し、PH 6.0、PH 5.4 およびPH 6.8の 0.2 Mリン酸ナトリウム緩衝液に対して徹底的に透析した。CAMPATE IEは、事前に、PH約 6で熱による分解に対して最も安定であることが測定

されていた。各pHにおいて、試料 300μ 1に以下の物質:

を添加し、試料を62℃で24時間インキュベートした。アリコート50 μ 1 を例1と同様に分析した。すなわち、分解をサイ

ズ排除クロマトグラフィーにより評価し、全溶出タンパク質

に基づく「ピークC」の形成の程度として測定した。

(i) 水中10mMのCuCl2 · 2H2 O 30 # 1:

(ii) 水中10mMのEDTA 30μ1;

%ピークCの結果を下記表2に示す。

(iii) 緩衝液30μ1;

%ピークCの結果を下記表3に示す

表 3

溫 度	<b>1</b>		
	バッチ 1	バッチ 2 + EDTA	
4°C	a	o	
10°C	0	0	
20.€	0 -	٥	
30°C	0.47	a	
40°C	2.71	۰	
50°C	60.1	0	
62 °C	72.36	1,12	

バッチ1においては検出可能なCu<sup>2+</sup>は見出されなかったが、30および40℃でのインキュベーションについては緩らかの分解が明らかであり、50および62℃では広範な分解があった。検出可能なCu<sup>2+</sup>を含有するバッチ2の場合には、EDTAの存在下で、昇温時であっても還小穣度の分解が見られた。これらの結果は、検出可能以下のレベル (subdelectable

leveis )のCu<sup>2+</sup>が(AMPATS IN の分解を促進する可能性 を示唆している。

#### 例 4

- (i) 0.01M EDTA 5 µ 1 (水中) +
  - 0.1M CuCf<sub>2</sub>·2H<sub>2</sub>O 10μ1 (水中);
- (ii) 0.01M EDTA 5 # 1 (水中);
- ((11) 4 6.

添加するEDTAの量は、抗体中のいかなる残留選移金額 イオンをもキレートするに十分ではあるが、試料 (i) におい て添加される網をキレートするには十分ではないものである べきである。

試料50 μ 1 を、分析のため、 0、 1、 2、 3、 4、 5 および 24 時間で抜き取った。これらの試料を、サイズ排除 H P L C により、 抗体が分解している程度の指標として得られるピーク C の形成の程度を用いて、例 1 と同様に分析した。その結果を下記表 4 に示す。

時 面		* <b>ビ</b> ークC	
(時)	EDTA + Cu	EDTA	なし
С	0	0	0
1	2.49	ò	1.13
2	9.20	٥	1.82
3	39.24	0	3.27
4	44.83	0	5.13
5	49.42	0	6.89
24	100	2.25	22.12

表 5

ヵモル CAKPATH 1H 当りのヵモルC u	% ∀- <b>⊅</b> C
¢	1.61
0.018	8.09
0.037	11.41
0.074	13.61
0.145	17.59
0.293	22.84

例 5

この例もまた、例1において営及されるタイプのCHO細 胞で産生される CAMPATE LE (リン酸緩鬱生理食塩水中10.0 mg/ml)および原子吸光分光分析による測定で検出可能 な銅を含有しないバッチを用いた。この [AMPATH IN の試料 を50mM炭酸水素アンモニウムに対して+4℃で透析し、アリ コート 100μ l を増加する濃度の C u C Q 2 ・ 2 H 2 O (水 中)10 ± 1 と共に62℃で24時間インキュベートした。これら の試料を、サイズ排除HPLCにより、抗体が分解している 程度の指標として得られるピークCの形成の程度を用いて、

分解の程度は、C u <sup>2+</sup>/ CAMPATE 1E のモル比の増加に伴 って増加することが見出された。 0.3を越える比率 (データ は示さず)では、金タンパク質の回収率をより低いものとす る群態が見られた。

この例もまた、例1において言及されるタイプのCHO細 胞で産生される CAMPATH IF (リン酸緩衝生理食塩水中 1.6 mg/ml)を用い、バッチは原子吸光分光分析による測定 で 1m l 当り0. i9μgのC u <sup>2+</sup>を含有することが見出されて

いた。このため、この試料は高い銅含量を有し(銅/ CAMPA TB 1B モル比 449pモルCu<sup>2+</sup>ノnモル CAMPATE 1E)、早 期の安定性研究はこのバッチが37℃での保存時に実質的な分 解を受けていることを示した。

この試料の、 2mM EDTAの存在および非存在下にお ける、37℃での 4週間までのインキュベーションの効果を下 記表6に示す。これらの試料を、サイズ排除HPLCにより、 抗体が分解している程度の指標として得られるピークCの形 成の程度を用いて、例1と同様に分析した。

対して+4℃で透析し、アリコート 100 μ 1 を濃度を変化させ たEDTAと共に62℃で24時間インキュベートした。これら の試料を、サイズ排除HPLCにより、抗体が分解している 程度の指標として得られる「ピークC」の形成の程度を用い て、例1と同様に再度分析した。 2つの別々の実験の結果を 下記表7および8に示す。

表 6

時 間	¥.	ピークロ
(週)	2 mM EDTA	EDTAなし
1	0.72	2.86
2	1.26	6.59
3	1.24	9.24
4	1.44	10.18
4 at +4°C	0.95	1.02

表 7

mM EDTA	₹ ビークC
0	5.86
0.1	1.03
1	1.36
2	1.12
3	1.26
4	1.04
10	1.20

2mM EDTAは CAMPATH [H の分解を実質的に減少さ せるが、それを完全に阻止することはない。

同じ CAMPATE IE の試料を50m M炭酸水素アンモニウムに

mM EDTA	\$ E-2C
O	7.47
0.0001	8.43
0.001	7.28
0.01	1.83
0.04	1.68
0.1	1.63

これらの結果は、0.01mM EDTA程度の少量で CAMPA TB 18 の分解を有効に阻害することを示す。

#### 例 7

全ての試料は、 4℃ではほとんどもしくは全く分解を示さない。これに対して、62℃では幾らか分解し、これは新の存在によって変動する度合いで増加する。62℃での分解は、EDTAによって抑制される。

## <u>例\_\_</u>8

CAMPATH-1Hの安定性に対するリン酸緩衝生理食塩水中の2mM EDTA (pH 7.2) および50mMクエン酸塩 (pH 5.0) の効果の間の比較を、種々のレベルの鋸で行なった。例1において言及されるタイプのCHO細胞で産生される CAMPATE 1B (このバッチは原子吸光分光分析による測定で検出し待る鋼を含有しない)を、リン酸緩衝生理食塩水で体積10に対して1に希釈した。アリコート 1m 1を下記緩衝波 1リットルに対して透析した。

- (1) リン酸緩衝生理食塩水、pH 1.2;
- (Li) リン酸緩衝生理食塩水中 2mM EDTA、p 註 7,2;
- ([iii) 50mMクエン酸ナトリウム、pH 6.0。

透析は、 4 $^{\circ}$ で、 3回交換しながら16時間にわたって行なった。次いで、緩衝波ブランクを用い、かつ吸光計数  $A_{280}$  ( 0.1%) を1.32として 340ないし 200 n m を走査することにより、 3つの試料についてタンパク濃度を測定した。

- (i) 1. 32m g / m 1
- (ii) 1.20 m g / m 1
- (iii) 1.27mg/m1
- のタンパク濃度が測定された。

			ピークに	
抗 体	4°C	62 °C	62°C	62°C
	EDTAなし	EDTAなし	÷ Cu²*	+ EDTA
IgG1	0.54	1.58	5.59	1.1
CIH	0	2.49	27.98	٥
CD4	0.4	1.91	21.52	1.84
IgG2	a	1.81	3.77	٥

- 1gG | =マウスモノクローナル [gG] 抗体、リン酸緩衝 生理食塩水中 [mg/ml;
- CIH =例1に記載されるタイプの CAMPATN (H 、リン酸 緩衝生理食塩水中 1mg/ml;
- CD4 = CAMPATE INと同じフレームワーク領域を有し、 CHO細胞で産生されるヒト化抗CD4 モノクローナル抗体、リン酸緩衝生理食塩水中
- I 8 G ? = シグマ (Sigmz) から市販されるマウス I g G 2 モノクローナル抗体 I -4139 、リン酸緩衝液から 減結乾燥されて供給され、水で 1 m g / m 1 に再 溶解した。

結果を下記表10に示す。

統 加 Cu (m計)	• ビ−クB			
	PBS单体	PBS+2mM EDTA	50mH クエン酸塩	
O O	42.92	100	100	
1	21.47	98.95	94.71	
2.5	18.72	36.96	94,66	
5.0	a	0	93.43	
7.5	0	0	92.82	
10	0	0	92.57	
12.5	٥	0	84.85	
1.5	0	0	32.53	
20	0	0	15,48	

pH 7.2のリン酸級衝生理食塩水単体におけるCAMPATE-III の開製は、たとえ鍋を添加しなくとも、62℃で24時間のイン キュベーションの際には比較的早い。リン酸級衝生課食塩水 プラス 2mM EDTAにおいては、1mMより多量の鋼が

クB」(全 CAMPATB-1B )として記録される結果を下記表11 に示す。

表 11

添 加	• ピークB									
Cu	PB	5単体	P85+2m	M EDTA	P95+2	im CIT				
(mH)	рН 7.2	рН 6.0	р# 7.2	рН 6.0	pH 7.2	рн 6.0				
0	93.54	95.29	91.41	92.91	93.17	89.25				
0.5	3.24	38.46	92.86	94.87	64.81	86.63				
1.0	17.27	12.89	94.47	93.56	66.77	84,96				
2.0	5.5	0	95.14	13	18.36	0.74				
2.5	25	0	12.92	0	38.41	0.8				
3,0	15.44	0	13.2	0	37.5	0.93				

上記表は、 2mM - EDTAおよび 2mM - クエン酸塩によるCu<sup>2+</sup>の結合のおおよその化学量論およびpHの寄与効果を示している。リン酸緩衝生理食塩水、pH 7,2中の2mM - EDTAが、CAMPATR - IRの銅透発開製の抑制に及も

添加された場合に開製が誘発される。50m M クエン酸塩、 p.H. 6.0においては、10m M を越える網が添加された場合に 開製が起こる。

#### 例 9

例8と同様の爽験で p H の変化の効果も調べた。リン酸緩衝生理食塩水中の、例1において言及されるタイプのC H O 細胞において産生される CAMPATH-IH (このバッチは原子吸光分光分析による測定で検出し得る網を含有していない)を、リン酸緩衝生理食塩水、 p H 7.2中に 1:20に指釈した。その後、例8に記載されるようにタンパク濃度を測定し、リン酸緩衝生理食塩水、 p H 6.0でタンパク濃度 2mg/m1に試料を希釈して p H をチェックした。 CAMPATH-IH 試料(p H 7.2もしくは p H 6.0のいずれかのリン酸緩衝生理食塩水中 2mg/mi)の各々のアリコート  $200\mu$ 1に  $4\mu$ 1 の 0.1M -  $2\pi$ 2 放 三ナトリウム、 p H 7.0もしくは  $4\mu$ 1 の 0.1M -  $2\pi$ 2 放 三ナトリウム、 p H 7.0のいずれかを添加し、 クエン酸もしくは E D T A について約 2m M の 及 を 源を 得た。

CAMPATH-IH (  $2 \, \mathrm{mg} \, / \, \mathrm{m}$  1) 試料  $200 \, \mu$  1 当り  $3 \, \mathrm{mM} \, \mathrm{s}$  での網を、  $0.1 \, \mathrm{M}$  C u C  $4 \, 2$  +  $2 \, \mathrm{H}_2$  O の  $7 \, \mathrm{J}$  コート  $6 \, \mathrm{t}$  いし  $6 \, \mu$  1 として添加した。 水  $4 \, \mu$  1 を網を除いて試料に添加した。 試料を $62 \, \mathrm{CC} \, 24 \, \mathrm{eH} \, \mathrm{H} \, 7 \, \mathrm{J}$  キュベートし、遠心してあらゆる沈殿物質を除去して、 $7 \, \mathrm{J} \, \mathrm{J} \, \mathrm{eH} \, \mathrm{J} \, \mathrm{E}$  のる沈殿物質を除去して、 $7 \, \mathrm{J} \, \mathrm{J} \, \mathrm{eH} \, \mathrm$ 

育効である。結合の約 |:| の化学量論は、pH 7.2で示される。 2mMを越える濃度の網は、 2mM EDTAにおいても CAMPATE-IE の開裂を引き起こす。

PCT/G8 92/01970

	(Haramout) Application No.	PCT/G8 92/01970
CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (II NEW COMMONS	od Cylindria mypry, americane dilijo	
Activities to Incomprised Patric Classification (CPC) or in both Prantices		
nt.Cl. 5 A61K39/395; G01N33/577; G01N21/31	G12P21/08;	//C07K3/Z8
FIELDS SEARCHED		
Mishen Dec	PROMATION Suirchop	
Classificacion System	Chiatrification Symbols	
nt.C1. 5 C07k; A63K		
Occurate that September of the Factors that such Document	for the Africanus Decementaries art are included in the Fields Emercial	
T. DOLLARINES CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Strayery   Citation of Coccessions, 45 with sedicative, where appear	openie, or the internal payinger !!	Raterial to Cala Na. <sup>1</sup>
EP.A.C 191 \$26 (BIOPROBE INT INC.) 10 October 1990 see the whole document	TERMATIONAL,	1-2;
BIOCHEMICAL PHARMACOLOGY vol. 21, no. 8, 15 April 197 pages 1097 - 1105 M. CHVAPIL ET AL. "Effects of chelating agents and nests stability of liver lysosomes see abstract see page 1099, line 12 - pag 10	of selected on the	1-21
	-/	
* Symmetric extraporem of criter disconnection 1.15  **A* Genomes definition to a present to the out which for pay amendment as a for present received on the first management and the present received on the present receive	The last department public that given the property for the protection of the protect	e cislmed invention the controlleral is a cislmed farmation neutrice play rises the mean attor a controlleral sect at a parties (\$150)
V. CERTONICATION	·	
ers of the Actual Completion of the International Search	Date of Making of this International	Search Augen
1Z JAHUARY 1993	0 8, 02, 93	
PERSONAL SECURIC AMBORY  FURGIFIAN PATENT OFFICE	NODIJ F.J.M.	Hwo_

	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT (CONTENSED FROM THE SECOND SHEET)	
Category 1	Creamen of Compress, with Indication, where appropriate, of the relevant parallels	Relevant is C
٨	BIOTECHNOLOGY PROGRESS vol. 5, no. 3, September 1989, NEW YORK, USA pages 119 - 125 W. VELANDER ET AL. 'Process implications for metal-dependent immunoaffinity interactions.' see the whole document	1-21
P.X	US.A.5 087 695 (M. MCAULEY) 11 February 1992 see the whole document	3-21
ļ		

This sales his the great family members relating to the pasted determine clied in the above-mode and interesting march report. The eventury are as rendermed in the European Extent Office ETEP file on The Eventury are as rendermed in the European Extent Office as a non-majorite for charge particulars which are membry given for the purpose of information, 12/01/93.

Prior decurrent cited in search report	Publication date		Publication data		
EP-A-0391526	10-10-90	Pacos Family Britisher(e) US-A- 4933435 CA-A- 2010835 JP-A- 2290900		12-06-90 05-10-90 30-11-90	
JS-A-5087695	11-02-92	None			